

Il processo di sterilizzazione: approfondimento e applicazione pratica delle indicazioni della norma UNI EN TR 11408-2011. Analisi delle fasi che compongono il processo delle criticità operative e relative modalità gestionali

DICHIARAZIONE

FIPES GROUP srl è accreditato dalla Commissione Nazionale ECM con numero accreditamento standard 48 con validità di 48 mesi a decorrere dal 17/07/2013. FIPES GROUP srl è accreditato dalla Commissione Nazionale ECM a fornire programmi di formazione continua per il profilo professionale TUTTE LE PROFESSIONI ECM. FIPES GROUP srl si assume la responsabilità per i contenuti, la qualità e la correttezza etica di questa attività ECM.

ID PROVIDER

N.48

TIPO DI EVENTO

CORSO DI AGGIORNAMENTO

AREA FORMATIVA**OBIETTIVO FORMATIVO DI INTERESSE NAZIONALE**

2.Linee guida, protocolli, procedure

ACQUISIZIONE COMPETENZE DI SISTEMA

IL PARTECIPANTE SARÀ IN GRADO DI:

- Conoscere l'intero processo di sterilizzazione ai sensi di quanto richiesto dalla norma UNI EN TR 11408-2011
- Realizzare e gestire tutte le fasi che compongono il processo di sterilizzazione
- Affrontare eventuali criticità

DESTINATARI ECM E NON

Tutte le professioni

NUMERO MASSIMO DI PARTECIPANTI AMMESSI (ECM e NON)

N. 30

DURATA DEL CORSO (a cura del Provider)

Il corso ha una durata complessiva pari a 17 ore e 40 minuti, di cui formative n. 16

NUMERO CREDITI ECM (a cura del Provider)

N.

EDIZIONI:

1° EDIZIONE: 21/07 + 27/07/+31/08+25/09 2026 EDIZIONE MATTINA

2° EDIZIONE: 21/07 + 27/07/+31/08+25/09 2026 EDIZIONE POMERIGGIO

3° EDIZIONE: 23/07 + 06/08 + 08/09 + 30/09 2026 EDIZIONE MATTINA

4° EDIZIONE: 23/07 + 06/08 + 08/09 + 30/09 2026 EDIZIONE POMERIGGIO

PRIMA E TERZA EDIZIONE: MATTINA

PRIMA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/MODERATORE
08.20-08.30 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
08.30-10.30 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ riferimenti normativi in ambito di sterilizzazione ○ regolamento europeo 745/2017 per i Dispositivi Medici: responsabilità degli operatori sanitari ○ Fascicolo Tecnico: cosa significa e come costruirlo	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
10.30-10.40 10 minuti		Coffee break			
10.40-12.40 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ Analisi del processo ○ raccolta dei DM utilizzati e classificazione secondo tipologia e criticità ○ decontaminazione: riferimenti legislativi ○ lavaggio: identificazione della tipologia di trattamento secondo tipologia e criticità ○ lavaggio manuale e meccanico: riferimenti normativi ○ termodisinfezione e tracciabilità del trattamento	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra

SECONDA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/MODERATORE
08.20-08.30 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
08.30-10.30 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ ricomposizione del kit: montaggio e controllo: responsabilità dell'operatore	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
10.30-10.40 10 minuti		Coffee break			
10.40-12.40 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ Confezionamento: identificazione della tipologia di Sistema di Barriera Sterile secondo la tipologia del/dei DM ○ sistema container: valutazione delle criticità e controllo ○ confezionamento in pacco morbido: cenni sul TNT e Tvek ○ confezionamento in busta accoppiato carta/firl plastico: criticità e controllo ○ Carico Autoclave : controllo del carico in entrata	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra

TERZA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/MODERATORE
08.20-08.30 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
08.30-10.30 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ scarico autoclave: controllo del carico in uscita ○ valutazione delle conformità e non conformità dei DM ○ rilascio parametrico ○ movimentazione e manipolazione dei DM in uscita ○ stoccaggio materiale sterile ○ Imballaggio Protettivo secondo la norma UNI EN ISO 11607	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
10.30-10.40 10 minuti		Coffee break			
10.40-12.40 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ prove di stabilità e gestione scadenze ○ trasporto ○ validazioni ambientali	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra

QUARTA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/MODERATORE
08.20-08.30 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
08.30-10.30 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ La responsabilità degli operatori nella gestione dei DM sterilizzabili: progettazione e costruzione di strumenti operativi degli strumenti operativi	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
10.30-10.40 10 minuti		Coffee break			
10.40-12.40 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ Controllo, gestione e manutenzione delle attrezzature e dei DM ○ convalide delle attrezzature ○ gestione della documentazione ○ gestione della tracciabilità	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
12.40-13.00 20 minuti		Test ECM			

SECONDA E QUARTA EDIZIONE: POMERIGGIO PRIMA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/MODERATORE
13.50-14.00 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
14.00-16.00 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ riferimenti normativi in ambito di sterilizzazione ○ regolamento europeo 745/2017 per i Dispositivi Medici: responsabilità degli operatori sanitari ○ Fascicolo Tecnico: cosa significa e come costruirlo	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra

16.00-16.10 10 minuti		Coffee break			
16.10-18.10 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ Analisi del processo ○ raccolta dei DM utilizzati e classificazione secondo tipologia e criticità ○ decontaminazione: riferimenti legislativi ○ lavaggio: identificazione della tipologia di trattamento secondo tipologia e criticità ○ lavaggio manuale e meccanico: riferimenti normativi ○ termodisinfezione e tracciabilità del trattamento	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra

SECONDA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/ MODERATORE
13.50-14.00 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
14.00-16.00 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ ricomposizione del kit: montaggio e controllo: responsabilità dell'operatore	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
16.00-16.10 10 minuti		Coffee break			
16.10-18.10 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ Confezionamento: identificazione della tipologia di Sistema di Barriera Sterile secondo la tipologia del/dei DM ○ sistema container: valutazione delle criticità e controllo ○ confezionamento in pacco morbido: cenni sul TNT e Tvek ○ confezionamento in busta accoppiata carta/fil plastico: criticità e controllo ○ Carico Autoclave : controllo del carico in entrata	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra

TERZA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/ MODERATORE
13.50-14.00 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
14.00-16.00 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	○ scarico autoclave: controllo del carico in uscita ○ valutazione delle conformità e non conformità dei DM ○ rilascio parametrico ○ movimentazione e manipolazione dei DM in uscita ○ stoccaggio materiale sterile ○ Imballaggio Protettivo secondo la norma UNI EN ISO 11607	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
16.00-16.10 10 minuti		Coffee break			

16.10-18.10 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	☐ prove di stabilità e gestione scadenze ☐ trasporto ☐ validazioni ambientali	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
---------------------------	--	--------------------------------	--	----------------------	--------------------

QUARTA LEZIONE

TEMPO STIMATO RELAZIONE	DALLE ORE ALLE ORE	TITOLO ARGOMENTO/SESSIONE	CONTENUTI DESCRIZIONE DETTAGLIATA DELL'INTERVENTO	METODO DI INSEGNAMENTO	RELATORE/MODERATORE
13.50-14.00 10 minuti		Registrazione partecipanti Firma registro	-	-	
14.00-16.00 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	☐ La responsabilità degli operatori nella gestione dei DM sterilizzabili: progettazione e costruzione di strumenti operativi degli strumenti operativi	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
16.00-16.10 10 minuti		Coffee break			
16.10-18.10 120 minuti		Il processo di sterilizzazione	☐ Controllo, gestione e manutenzione delle attrezzature e dei DM ☐ convalide delle attrezzature ☐ gestione della documentazione ☐ gestione della tracciabilità	- Lezione magistrale	Rosetti Alessandra
18.10-18.30 20 minuti		Test ECM			

INDIRIZZO SEDE EVENTO:

SALA CORSI CDC MONTANARI- VIA CA'FABBRO, 2, 4, 6 – MORCIANO DI ROMAGNA (RN)

QUOTA PARTECIPANTE:

€ 0,00

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Nome Cognome
Alessandra Rosetti

RELATORI

Nome Cognome
Alessandra Rosetti

REFERENTE DI SEGRETERIA IN LOCO (responsabile della documentazione ECM):

Nome Cognome
Alice Tosi Brandi

VALUTAZIONE DEGLI APPRENDIMENTI

QUESTIONARIO A RISPOSTA APERTA

NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA/LIBER A PROFESSIONE	DESCRIZIONE ATTIVITA' PROFESSIONALE/FORMATIV A
ROSETTI ALESSANDRA	DOCENTE	SANITARI	LIBERA PROFESSIONE	Ha ricoperto il ruolo di Responsabile infermieristico Centrale di Sterilizzazione COORDINAMENTO AZIENDALE PROCESSO DI STERILIZZAZIONE – ASL DELLA ROMAGNA

Il provider, ai sensi dall' art. 47 del DPR n.445/2000, consapevole delle conseguenze previste dall'art. 76, dichiara:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute"- Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditemento per l'Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante;